PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification: A2 (11) International Publication Number: WO 00/59519 A61K 35/00 (43) International Publication Date: 12 October 2000 (12.10.2000) PCT/DE00/00929 (21) International Application Number: **Published** (22) International Filing Date: 29 March 2000 (29.03.2000) (30) Priority Data: 100 00 157.2 06 January 2000 (06.01.2000) DE 199 14 646.2 31 March 1999 (31.03.1999) DE 199 63 628.1 29 December1999 (29.12.1999) DE (60) Parent Application or Grant

(54) Title: ACTIVE AGENT AND COMBINATION OF ACTIVE AGENTS FOR HUMAN BEINGS AND ANIMALS

KAPITZ, Carl-Heinz [/]; (). KNAPP, Gerhard [/]; (). KAPITZ,

Carl-Heinz [/]; (). KNAPP, Gerhard [/]; (). EIKEL & PARTNER GBR; ().

(54) Titre: SUBSTANCE ACTIVE ET COMBINAISON DE SUBSTANCES ACTIVES POUR L'HOMME ET LES ANIMAUX

(57) Abstract

Disclosed is an active agent for human beings and animals. Said active agent is based on colostrum of human beings, sheep and/or goats. The invention also relates to a combination of active agents, whereby said combination consists of colostrum and/or colostrum extracts in the solid, liquid, pasty or microcapsulated form. The combination also consists of minerals and mineral salts, especially obtained from the Dead Sea, plant components and/or plant extracts in the solid, liquid or pasty form. The active agents are used as cosmetics, medicaments, especially for the prophylaxis and therapy of skin diseases, as an aid in infections, for strengthening the immune system, as food, as food supplements and in the pharmaceutical field or as an additive in food, cosmetics, medicaments, food supplements or drinks.

(57) Abrégé

L'invention concerne un substance active destinée à l'homme et aux animaux, à base de colostrum d'origine humaine, ovine et/ou caprine, ainsi qu'une combinaison de substances actives. La combinaison comprend du colostrum et/ou des extraits de colostrum sous forme solide, fluide, pâteuse ou microencapsulée; des minéraux et des sels minéraux, provenant notamment de la Mer Mort; et des éléments et/ou des extraits végétaux, sous forme solide, fluide ou pâteuse. La composition peut s'utiliser en tant que produit cosmétique ou en tant que médicament, notamment pour la prophylaxie et le traitement dans le domaine cutané, comme soutien en cas d'infection, pour renforcer le système immunitaire, comme aliment, comme complément alimentaire et dans le domaine pharmaceutique, ou bien comme additif dans les aliments, les cosmétiques, les médicaments, les compléments alimentaires ou les boissons.

WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/59519 A61K 35/00 A2 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 12. Oktober 2000 (12.10.00)

(21) Internationales Aktenzeichen: (22) Internationales Anmeldedatum: PCT/DE00/00929

29. März 2000 (29.03.00)

(30) Prioritätsdaten: 199 14 646.2 31. März 1999 (31.03.99) DE 199 63 628.1 29. Dezember 1999 (29.12.99) DE 6. Januar 2000 (06.01.00) 100 00 157.2

(71)(72) Anmelder und Erfinder: KAPITZ, Carl-Heinz [DE/DE]; Gutenbergstrasse 43, D-76709 Kronau (DE).

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KNAPP, Gerhard [DE/DE]: Schillerstrasse 22, D-68519 Viernheim (DE).

(74) Anwalt: EIKEL & PARTNER GBR; Hünenweg 15, D-32760 Detmold (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CII, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, IIU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

- (54) Title: ACTIVE AGENT AND COMBINATION OF ACTIVE AGENTS FOR HUMAN BEINGS AND ANIMALS
- (54) Bezeichnung: WIRKSTOFF UND WIRKSTOFFKOMBINATION FÜR MENSCH UND TIER

(57) Abstract

Disclosed is an active agent for human beings and animals. Said active agent is based on colostrum of human beings, sheep and/or goats. The invention also relates to a combination of active agents, whereby said combination consists of colostrum and/or colostrum extracts in the solid, liquid, pasty or microcapsulated form. The combination also consists of minerals and mineral salts, especially obtained from the Dead Sea, plant components and/or plant extracts in the solid, liquid or pasty form. The active agents are used as cosmetics, medicaments, especially for the prophylaxis and therapy of skin diseases, as an aid in infections, for strengthening the immune system, as food, as food supplements and in the pharmaceutical field or as an additive in food, cosmetics, medicaments, food supplements or drinks.

(57) Zusammenfassung

Es wird ein Wirkstoff für Mensch und Tier basierend auf Kolostrum vom Mensch, Schaf und/oder Ziege beschrieben sowie eine Wirkstoffkombination, bestehend aus Kolostralmilch und/oder Kolostralmilchauszügen in fester, flüssiger oder pastöser Form oder auch mikroverkapselt, weiter bestehend aus Mineralien und Mineralsalzen, insbesondere aus dem Toten Meer gewonnen und weiter bestehend aus Pflanzenbestandteilen und/oder Pflanzenauszügen in fester, flüssiger oder pastöser Form, eingesetzt als Kosmetikum, als Arzneimittel, insbesondere zur Prophylaxe und Therapie im Hautbereich sowie zur Unterstützung bei Infektionen, zur Stärkung des Immunsystems, als Nahrungsmittel, als Nahrungsergänzungsmittel und im pharmazeutischen Bereich oder als Zusatz für Nahrungsmittel, Kosmetika, Arzneimittel, Nahrungsergänzungsmittel oder bei Getränken.

LEDIGLICII ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCI-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

				•			
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Pinnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland .
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco ·	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
вв	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belanus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Victnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Pulen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Locia	RU	Russische Pöderation		
DE	Deutschland	u	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dânemark	LK	Sri Lanka	SF.	Schweden		
EE	Estand	LR	Liberia	SG	Singapur		

Description

Wirkstoff und Wirkstoffkombination für Mensch und Tier

Beschreibung:

Die Erfindung betrifft einen Wirkstoff und insbesondere eine Wirkstoffkombination für Mensch und Tier, basierend auf Kolostralmilchprodukten und/oder Kolostralmilchauszügen.

Kolostralmilch oder Kolostrum, auch als Vor- oder Erstmilch bezeichnet, ist ein zumeist durch Karotine gelblich gefärbtes Sekret der weiblichen Brustdrüsen, das oft schon während der Schwangerschaft, besonders jedoch in den ersten Tagen nach der Geburt gebildet wird. Das Kolostrum unterscheidet sich von der reifen Muttermilch vor allem durch einen höheren Gehalt an Proteinen und Vitaminen, vor allem Vitamine A und C, bei etwa gleichem Kohlenhydrat- und etwas verminderten Fettgehalt. Weiter weist Kolostrum mit Fetttropfen beladene Leukozyten, die Kolostrum-Körperchen oder Kolostralkörperchen auf. Das an Immunglobuline reiche Kolostrum ist nach der Geburt die erste, für die ersten Lebenstage wichtige Nahrung des Neugeborenen.

Gesundheit und Wohlbefinden bei Mensch und Tier sind insbesondere von der aufgenommenen Nahrung bzw. Nahrungsstoffen abhängig und gleichermaßen davon, wie der Körper diese Stoffe aufbereitet. Diese Stoffe können in drei verschiedenen Wirkstoffgruppen eingeteilt werden. Die erste weist die Stoffe und Wirkstoffe auf, die in tierischen Produkten enthalten sind. Die zweite ist die

WO 00/59519 PCT/DE00/00929

5

20

25

30

35

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Mineralstoffgruppe bzw. die der Metallsalze mit ihrem jeweiligen Wirkstoffgehalt. Die dritte kann dem allgemeinen Pflanzenbereich zugeordnet werden. Hier ist eine große Anzahl an Wirkstoffen bekannt, die in den Pflanzen enthalten sind.

Bisher wurden alle drei Wirkstoffgruppen allein verarbeitet und verwendet.

Erst seit ein paar Jahren ist Kolostrum bovinen Ursprungs auf dem Markt erhältlich. Es ist gelungen, aus der Kolostralmilch die wertvollen Inhaltsstoffe schonend herauszufiltern. Die Milchkühe produzieren mehr Kolostralmilch, als das Kalb benötigt. Ein Teil der Kolostralmilch wird den Kälbern zugeführt und der andere Teil wird filtriert in den Markt gebracht. Im Handel sind die Kolostralmilchauszüge in Form von Granulaten oder als trinkbare Extrakte erhältlich.

Die bekannten Totes Meer Salz Produkte wurden erst in jüngster Zeit bekannt, obwohl schon den Römern das Baden im Toten Meer als besonders heilend bekannt war. Heute wird das Salz aus dem Toten Meer gewonnen, gereinigt und kann als Salzbad bspw. auch zu Hause eingesetzt werden. Totes Meer Salz Mineralien werden auch als Grundstoffe für die äußerliche Anwendung in Kosmetika verwendet.

Pflanzenbestandteile und/oder Pflanzenauszüge sind seit Jahrtausenden bekannt und werden in allen Gesundheitsbereichen angewendet.

Obwohl die Wirkungsweise der drei vorgenannten Wirkstoffgruppen in der einzelnen Anwendung sehr vielfältig und in vielen Bereichen noch unerforscht ist, konnte die Wirksamkeit der drei oben genannten Wirkstoffgruppen bei einer innerlichen und äußerlichen Anwendung insbesondere für den gesamten Hautbereich nachgewiesen werden.

Allgemein ist festzustellen, daß die Erkrankungen im Hautbereich drastisch zunehmen. Wenn Organe oder allgemein der Stoffwechsel Probleme aufzeigt, ist als Reaktion vielfach auch die Haut stark betroffen. Es wird dann versucht, Hautprobleme durch äußere Anwendung von bspw. Kosmetika zu beheben, womit Symptome, nicht jedoch die Ursachen der Probleme behandelt werden.

Es ist seit längerem bekannt, daß in allen drei Wirkstoffgruppen Wirkstoffe enthalten sind, die insbesondere den Zellstoffwechsel positiv beeinflussen können. Das hat Auswirkungen bei Defekten des Immunsystems wie auch bei allergischen Reaktionen, Hautkrankheiten verschiedener Art, Neurodermitis oder Psoriasis. Desweiteren finden sich bei allen drei Wirkstoffgruppen fördernde Zellregenerierungswirkstoffe und Heilstoffe für die Behandlung von Wunden, Sonnenbrand, Akne, im Zahnbereich, von Hautverletzungen, von Hautinfektionen aller Art, von Pickeln, von Herpes usw.

Nach der Erfindung wird nunmehr ein Wirkstoff zur Verfügung gestellt, der auf Kolostralmilchprodukten und/oder Kolostralmilchauszügen des Menschen, von Schaf und/oder Ziege basiert. Eingesetzt für sich allein oder in der nachstehend erläuterten Wirkstoffkombination, bspw. als Nahrungsergänzungsmittel, Nahrungsmittel, Kosmetikum, Arzneimittel und/oder als Medikament sowie als Zusatz verwendet bei Kosmetika, Getränken, Arzneimitteln, Nahrungsmitteln, Nahrungsergänzungsmitteln und in dem pharmazeutischen Bereich kann der Wirkstoff äußerlich und/oder innerlich bei Mensch und Tier Anwendung finden. Es weisen diese Kolostralmilchprodukte und/oder Kolostralmilchauszüge des Menschen, von Schaf und/oder Ziege signifikante Unterschiede gegenüber denen bovinen Ursprungs auf und können wirksam verwendet werden.

Insbesondere hat es sich als zweckmäßig erwiesen,
Kolostralmilchprodukte und, öder Kolostralmilchauszüge des
Menschen, von Schaf und/oder Ziege in einer Menge von 0,1
bis 60 Teilen von Hundert als Zusatz zu verwenden,

5

15

20

25

30

35

40

45

50

10

15

20

25

beispielsweise

		belapielaweise			•
	-	Trägermasse ad	100 Teile		
10		Ziegenkolostrum 0,1	- 60 Teile	÷ .	
	5	Pflanzenextrakte 0,1	- 17 Teile		
		Testesextrakte 0,1	- 2 Teile	•	
15		Gleichfalls in Teilen : nach der Erfindung Kolo			inden
	10	Kolostralmilchauszüge	des Mensch	en, von Schaf und/ode	r Ziege
		Verwendung als Nahrung	s- und Nah	rungsergänzungsmittel	
20		Verwendung. Hierzu zäh		-	
		Energiegetränke und Ric	•		
		Ballaststoffen. Als Na			
	. 15	Tabletten-, Pulver- ode	er kapseli	orm bevorzugt.	
25		Beispiele :	•	*·	
		Rezeptur einer Kapsel	als	Rezeptur für einen	
30	20	Nahrungsergänzungsmitt	el:	Fruchtsaft:	
		Pflanzenextrakte 30 %		Fruchtsaftkonzentra	t 25 %
		Vitamin C 5 %		Vitamin C	5 %
		Vitamin E 2 %		Vitamin E	5 %
35	25	β-Carotine 15 %		Kolostrum (Ziege)	35 %
		Kolostrum (Ziege) 22 %		Magnesiumsalze	5 %
		Magnesiumsalze 4 %		Natriumsalze	2 %
		Natriumsalze 4 %		Hilfsstoffe	12 %
40	•	Hilfsstoffe ad 1	00	Aqua	ad 100
	30		•		
		Rezeptur einer		Rezeptur einer	•
45		wässrigen Lösung:		Creme-Formulierung:	
45		•			ad 100
	25	Aqua	ad 100	Aqua Butyrum Caprae	ad 100
	35	Cetrimonium Chloride Panthenol	0,08 % 0,65 %	(Kolostrum)	12,0 %
50		Hydrolized Wheat	0,00 6	(Rolostrum) Aloe Barbadensis	6,0 %
50		nyutorizeu wneat		After pathagensis	0,0 %

6	•		5		
<i>5</i>					
		Protein	2,16 %	Calendula Officinal:	is 0,6 %
		Propylene Glycol	1,05 %	Urtica Dioica	0,6 %
		Betula Alba	0,60 %	Spirulina Pacifica	6,0 %
10		Urtica Dioica	0,60 %	Magnesium Chloride	3,5 €
	5	Hedera Helix	0,60 %	Magnesium Sulfate	3,5 %
		Magnesium Chloride	3,50 %	Sodium Chloride	3,5 %
	•	Sodium Chloride	3,00 %	Caprylic/Capric	
15		Butyrum Caprae		Triglyceride	15,4%
		(Kolóstrum):	3,50 %	KOH (10%-ig)	0,4 %
	10	Parfum	0,20 %	Citric Acid	0,6 %
		Methylparabene	0,20 %	Methyldibromo	
20		Propylparabene	0,20 %	Glutaronitrile	0,5 %
		Magnesium Sulfate	2,85 %	Panthenol	0,2 %
				Allantoin	0,1 %
	15				
25		Rezeptur für eine		Rezeptur für Tiernal	nrung:
25		Lotion:			
	,	·			
		Aqua	ad 100	Fleischkonzentrate	55 %
	20	Sorbitol	2,55 %	Kolostrum	35 % .
30		Carbomer	0,02 %	Magnesiumsalze	5 %
		Citrus Dulcis	0,30 %	Pflanzenextrakte	-5 %
		Acrylates/C 10 - C 30 A	Alkyl	•	
		Acrylates Crosspolymer	0,26 %		
35	25	Glycerylstearate			
		Ceteareth-20, Ceteareth	1-12		
		Cetearyl Alcohol		· ·	
		Cetyl Palmitate	2,95 %		
40 .		Butyrum Caprae			
	. 30	(Kolostrum)	6,30 %		
		Urtica Dioica	0,60 %		
		Hedera Helix	0,60 %	•	
45	•	Calendula Officinalis	0,60 %	•	
		Magnesium Chloride	3,50 %		
	35	Magnesium Sulfate	3,50 %		
		Sodium Chloride	3,50 %		
50		Aloe Barbadensis	0,30 %		
50		Methylparabene	0,30 %		
			•		

WO 00/59519 PCT/DE00/00929

5 Propylparabene 0,30 %

5

15

20

25

35

Parfum 0,02 %

Die vorliegende Erfindung betrifft weiter eine Wirkstoffkombination für den Human- und Veterinärbereich, aufweisend Kolostralmilchprodukte und/oder Kolostralmilchauszüge, auch bovinen und/oder equinen Ursprungs, in fester, flüssiger oder pastöser Form oder auch mikroverkapselt, insbesondere in Liposomen eingeschlossen; weiter aufweisend Mineralien und/oder Mineralsalze, 10 insbesondere aus dem Toten Meer gewonnen, und weiter aufweisend Pflanzenbestandteile und/oder Pflanzenauszüge, gleichfalls jeweils in fester, flüssiger oder pastöser Form oder auch mikroverkapselt, insbesondere eingesetzt als Kosmetikum, als Arzneimittel, zur Prophylaxe und Therapie bei Hautirritationen aller Art, als Nahrungsmittel, als Nahrungsergänzungsmittel oder als Getränk, verwendet auch als Zusatz für Kosmetika, für Arzneimittel, Nahrungsmittel,

Nahrungsergänzungsmittel und bei Getränken.

Insbesondere mit der Mischung von Kolostralmilchprodukten und/oder Kolostralmilchauszügen als tierische Produkte, von Mineralien und/oder Mineralsalzen als Erdwirkstoffsubstanzen, besonders wegen des hohen Mineralgehalts bevorzugt aus dem Toten Meer gewonnen, und von Pflanzenbestandteilen und/oder Pflanzenextrakten mit den vielfältigen pflanzlichen Wirkstoffen ist eine erfinderische Kombination von lebenserhaltenden und heilenden Grundstoffen gefunden worden.

Die Erfindung wird anhand eines Verwendungsbeispiel weiter erläutert:

Die Grundkomponenten Kolostrum, Mineralien, insbesondere Totes Meer Salz, und als Pflanzenauszug Teebaumöl sind bisher jeweils einzeln für sich im Hautbereich bei Hautirritationen verschiedenster Art eingesetzt worden. Die in der Kolostralmilch enthaltenden Wirkstoffe können, je nach Anwendungsform, als Extrakt innerlich eingenommen oder als

10

15

20

25

30

35

.

Salbe äußerlich aufgetragen werden. Die Mineralienwirkstoffe, eingesetzt bei verschiedenen Hautkrankheiten, insbesondere bei Psoriasis und bei Neurodermitis, werden dem Menschen durch ein Salzvollbad über die Haut zugeführt. Nichtzuletzt deshalb reisen auch daran Erkrankte zum Baden an das Tote Meer. Das schon als Universalmittel bezeichnete Teebaumöl kann nach experimentellen Untersuchungen und nach klinischen Studien bei Verbrennungen, Mund- und Zahnfleischentzündungen, Schnittwunden sowie Soor-Infektionen eingesetzt werden. Es ist gleichfalls bekannt, daß Kolostrumsalbe ein

ist gleichfalls bekannt, daß Kolostrumsalbe ein hervorragendes Mittel gegen Verbrennungen ist und innerhalb kürzester Zeit die rötlichen Stellen abheilen läßt.

Diese bisher einzeln gegen Verbrennungen und Hautschäden jeder Art angewendeten Komponenten Kolostrum, Totes Meer Salz und Teebaumöl können erfindungsgemäß in Form einer einzigen Salbe zusammengestellt werden, die aus mit 1%igen Totes Meer Salz Mineralien, aus Kolostrumpulver und Teebaumöl besteht.

Bei der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination aus diesen drei Wirkstoffgruppen entsteht eine Wechselwirkung der Gruppen, die bei geeigneter Abstimmung aufeinander einen Synergieefekt auslösen und damit sowohl bei einer oralen Einnahme als auch bei einer äußerlichen Anwendung eine verstärkte Heilwirkung hervorrufen, verstärkt gegenüber einer Einzelverabreichung.

Aus DE 296 23 125.8 und DE 196 19 990 ist es bekannt, nach Entkaseinierung der Kolostralmilch vom Rind die Wirkstoffe auszufiltern und für Mensch und Tier einnehmbar zu machen. Das ausgefilterte Kolostrum-Extrakt oder Kolostrum-Pulver ist, bis auf kleine Abweichungen im Stoffgehalt, in seiner Zusammensetzung pro Liter feststehend.

35 Analyse des Kolostrumextraktes bovinen Ursprungs

Energiegehalt 80,0 kj/100g pH 6,16

55

50

5

20

25

30

35

40

45

15

20

25

	•			
5				8
		Osmolarität	418	mosm/kg
		Gesamtprotein	7,25	g/100ml
		Trockensubstanz	8,36	g/100ml
10 .		Asche	0,68	g/looml
	5	Laktose	0,2	g/100ml
		Glukose	1,23	g/100ml
	•	Kohlehydrate	3,8	g/100ml
15		Fett	<0,03	g/100ml
	10	VITAMINE .	9 .	
20		Vitamin A	<150	μg/100ml
		Thiamin (Vit. Bl)	69,6	μg/100ml
		Riboflavin (Vit. B2)	268,2	μg/100ml
25	, 15	Pýrodoxin (Vit. B6)	17,88	μg/100ml
		Cobalamin (Vit. B12)	0,062	μg/100ml
		Folsäure	4,9	μ g/100ml
		Vitamin C	270	μg/100ml
30		Cholecalciferol (D3)	0,28	μg/100ml
	20	Tocopherol (Vit. E)	30	μg/100ml
		Ubichinon	5,4	μg/100ml
35		MINERALIEN		
	25	Natrium (Na)	1344,	7 mg/l
40 .		Kalium (K)	1883,	5 mg/l
•		Kalzium (Ca)	·	2 mg/l
	•	Magnesium (Mg)	-	2 mg/1
		Eisen (Fe)	•	mg/l
45	30	Kupfer (Cu)	0,06	
		Zink (Zn)		mg/1
		Chrom (Cr)	0,01	
		Phosphor (P)	•	0. mg/l
50		Selen (Se)	0,003	mg/

50

5 NATÜRLICHE WACHSTUMSFAKTOREN IGF-1 280 μg/1 10 IGF-2 190 μg/l 5 IGF-β 25 μg/l FREIE AMINOSÄUREN 15 Alanin 7,92 mg/l 10 Arginin 6,72 mg/l Asparginsäure 3,19 mg/l 20 **B-Alanin** <0,32 mg/l **B-Aminoisobuttersäure** 1,24 mg/l Citrullin 1,26 mg/l 15 Cystin <0,32 mg/l 25 Glutamin 8,77 mg/l Glutaminsäure 44,4 mg/l Glycin 5,82 mg/l Histidin 1,68 mg/l 30 20 Isoleucin 5,82 mg/l Leucin 11,33 mg/l Lysin 9,59 mg/l Methionin 1,2 mg/l 35 Omithin 0,64 mg/l 25 Phenylalanin 5,94 mg/l Phosphorethanolamin 32,84 mg/l Phosphorserin 10,87 mg/l Prolin 8,84 mg/l 40 Serin 6,05 mg/l 30 Taurin 138,0 mg/l Threonin 3,73 mg/l Tryptophan 7,32 mg/l 45 Tyrosin 3,91 mg/l Valin 13,36 mg/l 35 IMMUNOGLOBULINE

55

5				10
		IgG	60	g/l
		•	6	g/l
•		IqM	12	g/l
10		-		
	5	ORGANISCHE MOLEKÜLE		
		Kreatinin	44,7	mg/l
15		Kreatin	165,1	. mg/l
				. •
	10			
	•	Aufgrund der Vielfalt s	einer	Inhaltsstoffe ist die
20		Wirkungsweise des Kolos	trums	nur zum Teil erforscht worden.
		Bisher konnte festgeste	ellt w	erden, daß die Wachstumsfaktoren
		einen positiven Einfluß	auf o	den Zellstoffwechsel nehmen und
	15	eine Steigerung der kör	perei	genen Immunabwehr erreichen.
25				•
		Die Immunglobuline (Ar		
		-		nd Abwehr von Infektionen und
		sind maßgeblich entzünd	lungsh	emmend.
30	20	_, _, _, _,		
				ichtige Eiweißbausteine für den
		Zellstoffwechsel und de	er Zel	lregeneration.
		Alle Wirkstoffe sind wa		9-12-2
35	25	Alle wirkstorre sind wa	isseri	osiicn.
	25	Volostrum hat begondere	. hoil	ende Eigenschaften hinsichtlich
				zstoff gegenüber Bakterien,
		Keimen und Pilzen und		
40		Hautgewebes.	. unii C	za cinci bearang acs
	30	naacgarabas.		
	30	Mineralstoffe, insbeso	ndere '	Totes Meer Salz, sind in geringen
				ralmilch vorhanden, stehen in
45				och beim Kolostrum nicht im
40		Vordergrund. Bei einer		
	35	=		entfaltet aufgrund des
		_		Igehaltes auch das Totes Meer
50		Salz seine therapeutise		
∞				

Wie bei dem Kolostrum ist auch die Analyse beispielsweise von Totes Meer Salz bis auf kleine Abweichungen pro kg feststehend.

PCT/DE00/00929

5 Analyse des Toten Meer Salzes

KATIONEN

15

20

25

10

	Natrium (Na)	74300	mg/kg
10	Kalium (K)	162000	mg/kg
	Ammonium	310	mg/kg
	Magnesium	102000	mg/kg
	Calcium	1760	mg/kg
•	Strontium	175	mg/kg
15	Mangan	6,8	mg/kg
	Eisen	45	mg/kg

ANIONEN

30	20	Fluorid	35	mg/kg
50		Chlorid	557000	mg/kg·
		Bromid	5100	mg/kg
		Jodid	14	mg/kg
		Sulfat	460	mg/kg
35	25	Hydrogenphosphat	34	mg/kg
		Hydrogencarbonat	770	mg/kg
		Carbonat	2430	mg/kg

40

45

50

30 Summe 906440 mg/kg

undissoziierte Stoffe meta-Kieselsäure 3450 mg/kg

35

Gelöste feste

Bestandteile 909890 mg/kg

PCT/DE00/00929 WO 00/59519 12

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

10

15

20

25

30

35

Rest Feuchtigkeit

Metallsalze, insbesondere aus dem Toten Meer gewonnen, werden aufgrund ihrer Mineralbestandteile meistens äußerlich bei Menschen oder Tieren bspw. als Badesalz, als Shampoo, etc. verwendet.

Totes Meer Salz ist besonders wertvoll für den Hautbereich, da es reich an Magnesium und Kalium ist. Magnesium ist als Antiallergen bekannt, ein wichtiger Baustein für die Strukturelemente der Haut und der Enzyme, die den Stoffwechsel der Haut steuern. Kalium ist ein wichtiger Feuchtigkeitsregulator für die Haut. Jod wirkt desinfizierend und abheilend. Chlor und Natrium sind in Wasser gelöste Elektrolyte und spielen eine wichtige Rolle bei der Regulierung des Körpersystems an Enzymen. Äußere Anwendungen erfolgen bei Schuppen, Akne, Ekzemen, Psoriasis und Neurodermitis wie auch bei anderen Hautkrankheiten und Hautirritationen. Es ist nachweislich festgestellt worden, daß als Sekundärerscheinung durch die Einwirkung höherer Salzkonzentrationen auf die Haut die Produktion von freien Aminosäuren gesteigert wird. Im Vordergrund der Reaktionen des Hautstoffwechsels steht jedoch die Aktivierung proteolytischer Abbauvorgänge von hochmolekularen Eiweißverbindungen. Die entstehenden Abbauprodukte sind Peptide mit hormonartigen Wirkungen, so daß letztendlich die in die Haut eindringenden Ionen auf das Innere des Organismus wirken können, wie z.B. auf das Gefäßsystem, die glatte Muskulatur, auf das Verdauungssystem und auf das vegetativhormonelle System.

Die dritte Wirkstoffkomponente, Pflanzenbestandteile und Pflanzenauszüge, erlaubt durch die große Anzahl an Pflanzen mit ihren vielfältigen Wirkstoffen im Phytobereich auch unzählige Variationsmöglichkeiten für die neue Wirkstoffkombination. Insbesondere auch deshalb, da in vielen Fällen nicht nur der Auszug einer Pflanze, sondern Auszüge von verschiedenen Pflanzen, in verschieden hohen

Konzentrationen, Verwendung finden können.

10

Da die Mischung von Kolostrumauszügen und Mineralien des Toten Meer Salzes bevorzugt im Hautbereich Anwendung findet, werden nachstehend, nicht abschließend, primär und sekundär hautpositive Wirkstoffe enthaltende Pflanzen, Pflanzenbestandteile und/oder Pflanzenauszüge und ihre Eigenschaften aufgelistet, die für die erfindungsgemäße

15

10

20

30

35

5

20

25

30

35

40

45

50

Wirkstoffkombination geeignet sind:

Aloe Vera stärkt die Selbstheilung der Haut, Aprikosenpulver entfernt abgestorbene Hautzellen, Arnika fördert die Wundheilung,

Avocadoöl ist beruhigend und reizlindernd,

Eukalyptus, Geranium, Myrrhe sind antiseptisch und 15 antibakteriell,

Ginseng ist vitalisierend, Honig und Mandelöl sind entspannend und pflegend, Jojobaöl ist feuchtigkeitsspendend und nährend,

Kamille und Lavendel sind entzündungshemmend, Nelkenöl ist schmerzlindernd, Pfefferminzöl ist kühlend und erfrischend, Sonnenblumenöl enthält viele Vitamine A, D, B und E und wirkt pflegend,

Teebaumöl ist entwässernd und wirkt antibakteriell. 25

> Es sind bei dieser Auflistung nur die wichtigsten Wirkungsweisen angegeben. Die meisten Auszüge haben eine Vielfalt an Inhaltsstoffen, die weitere Wirkungen entfalten können.

Kolostrum wirkt üblicherweise am stärksten bei Einnahme und ist bei äußerer Anwendung seine Wirkung nicht so nachhaltig. Dagegen ist die Wirkung des Toten Meer Salzes bei äußerlicher Anwendung besonders gesundheitsfördernd. Bei direkter

Anwendung des Toten Meer Salzes an der Haut des Menschen lösen sich die verhornten und schuppigen Stellen. Die Mineralien können in die oberen Hautschichten eindringen, WO 00/59519 PCT/DE00/00929.

5 14

wodurch die Haut nachhaltig angeregt, aufnahmefähiger und durchlässiger wird. Das hat weiter zur Folge, daß die sonst schwierige Aufnahme der feinstofflichen
Kolostralmilchprodukte und/oder Kolostralmilchauszüge, wenn diese über die Haut aufgenommen werden sollen, durch die erfinderische Kombination mit Toten Meer Salz erleichtert und wesentlich verbessert wird. Auch eine verbesserte Aufnahme der Wirkstoffe beigemischter Pflanzenextrakte wird so erreicht.

10

15

30

35

Ein weiteres Beispiel eines solchen Synergieeffekt der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination wird nachstehend beschrieben.

25

10

15

20

30

Bei Kamille reagiert ein Allergiker oft allergisch. Es ist inzwischen nachgewiesen, daß das Mineral Magnesium antiallergisch wirkt und einer allergischen Reaktion bei einer Anwendung mit Kamille entgegenwirkt. Somit ist eine Anwendung einer Wirkstoffkombination aus Kolostrum, Totes

Meer Salz und Kamilleauszügen auch bei einem KamilleAllergiker ermöglicht. Bei äußerlicher Anwendung als Salbe
wirkt diese Wirkstoffkombination beruhigend und
entzündungshemmend und erleichtert die Aufnahme wichtiger
Stoffe in die Haut.

35 25

Es ist festzuhalten, daß insbesondere in der Kombination und Vermengung von Kolostralmilchauszügen und/oder -produkten, Mineralien und/oder Mineralsalzen, insbesondere Totes Meer Salzmineralien, und pflanzlichen Auszügen und/oder Pflanzenbestandteilen ein neues komplettes Wirkstoffsystem für den Human- und Veterinärbereich gegeben ist.

45

40

Kolostrum weist als Naturprodukt, dessen einmalige naturgegebene Rezeptur in Laboratorien kaum exakt imitiert werden dürfte, alle lebenswichtigen nichtessentiellen und essentiellen Aminosäuren, Immunglobuline und natürliche Wachstumsfaktoren nebst Vitaminen, Mineralstoffen und Laktose und eine Vielzahl an notwendigen Bau- und

55

Betriebsstoffsubstanzen zur Erhaltung und zum Schutz des Lebens auf.

Mineralien und/oder Mineralsalze, insbesondere Totes Meer Salz als weltweit in der Konzentration einmaliger Mineralgeber ergänzen die nicht oder nur in geringem Maß im Kolostrum enthaltenden Mineralien um einen weiteren Baustein für die Gesundheit, der insbesondere durch die Haut auf den gesamten Stoffwechsel des Menschen einwirken kann.

Zuletzt wird in die erfindungsgemäße Wirkstoffkombination durch pflanzliche Extrakte und Auszüge vervollständigt und deren vielfältigen Wirkungsweisen gleichfalls genutzt.

25

5

10

15

20

5

10

30

35

40

45

50

Claims

WO 00/59519 PCT/DE00/00929

5

16

10

5

15

10

Patentansprüche:

20

25

40

45

50

 Wirkstoff für Mensch und Tier, basierend auf
 Kolostralmilchprodukten und/oder Kolostralmilchauszügen von Mensch, Schaf und/oder Ziege.

2. Wirkstoffkombination für Mensch und Tier, bestehend aus einer Mischung von Kolostralmilchprodukten und/oder

Kolostralmilchauszügen, insbesondere nach Anspruch 1, von Mineralien und/oder Mineralsalzen und von Pflanzenbestandteilen und/oder Pflanzenauszügen.

- 3. Wirkstoffkombination nach Anspruch 2, gekennzeichnet
 durch Kolostralmilchprodukte und/oder
 Kolostralmilchauszüge bovinen und/oder equinen Ursprungs.
 - 4. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil an Kolostralmilchprodukten und/oder Kolostralmilchauszügen an der Wirkstoffkombination und/oder einem Endprodukt zwischen 0,1 und 60 Teilen von Hundert liegt.
 - 35 5. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Kolostralmilchprodukte und/oder Kolostralmilchauszüge in flüssiger, fester, pastöser oder in verkapselter Form

		2,
		vorliegen.
10		6. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der
10		vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die
	5	Kolostralmilchprodukte und/oder Kolostralmilchauszüge
		verkapselt in Liposomen eingeschlossen vorliegt.
15		7. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der
		vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die
	10	Mineralien und/oder Mineralsalze in fester, flüssiger
		oder pastöser Form vorliegen.
20		
		8. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der
		vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die
	15	Pflanzenbestandteile oder Pflanzenauszüge in fester,
25		flüssiger oder pastöser Form vorliegen.
		9. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der
•		vorangehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch eine feste
30	20	flüssige oder pastöse Form
		10. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der
		vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die
		Wirkstoffkombination als Arzneimittel, Nahrungsmittel,
35	25	Nahrungsergänzungsmittel oder Kosmetikum verwendet wird.
•		11. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der
		vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die
40		Wirkstoffkombination als Zusatz für Arzneimittel,
	30	Nahrungsmittel, Nahrungsergänzungsmittel, Getränke oder
	30	Kosmetika verwendet wird.
45		12. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der

12. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffkombination als Bestandteil für Babynahrung, diätetischer Nahrung, kTinischer Nahrung oder für Sondernahrung verwendet wird.

13. Wirkstoffkombination nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffkombination als Zusatz zu Backwaren, energiehaltigen Riegeln, Müsliriegeln oder Powerbars, Gewürzen, Milchprodukten, Konfitüren, Gelees, Speiseölen, Speisefetten, Teesorten, Kaffee und Kaffeersatzmittel, Honig, Speiseeis, Salz, Senf oder Würzmitteln verwendet wird.